### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

57021320 A

(43) Date of publication of application: 04.02.1982

(51) Int. CI

A61K 31/13

A61K 31/165

(21) Application number:

55093853

(71) Applicant: CHUGAI PHARMACEUT CO LTD

(22) Date of 2001

11.07.1980

(72) Inventor: HONDA NARIMITSU

NAGAI HIDEAKI

HINOHARA YOSHIKAZU KOIZUMI MASUO MURAKAMI YASUSHI NAKANO HIDEKI

(54) BLOOD SUGAR LEVEL DEPRESSING AGENT

COPYRIGHT: (C)1982,JPO&Japio

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a blood sugar level depressing agent containing a VSHR2F benzamide derivative as an active component.

CONSTITUTION: An agent containing the compound of formula [R<sub>1</sub> and R<sub>2</sub> are H, alkyl, (substituted) aralkyl, or (substituted) phenyl] as an active component. The compound of formula has excellent insulin biosynthesis promoting activity and blood sugar level depressing activity. It is effective at a dose of 0.IW100mg/kg for man, and maintains the activity for  $\geq$ 24hr by the administration of 0.1W100mg/kg, once a day. The compound of formula can be prepared easily e.g. by reducing the corresponding m-nitrobenzoic acid amide by conventional method.

### ⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩ 公開特許公報 (A)

昭57—21320

⑤Int. Cl.<sup>3</sup> A 61 K 31/13 31/165 識別記号 ADP 庁内整理番号 6408-4 C 6408-4 C ③公開 昭和57年(1982)2月4日発明の数 1審査請求 未請求

(全 4 頁)

### **匈血糖降下剤**

②特

2

願 昭55-93853

②出 願 昭55(1980)7月11日

⑫発 明 者 本多成光

東京都豊島区高田 3 丁目41番 8 号中外製薬株式会社綜合研究所 内

@発 明 者 永井秀明

東京都豊島区高田3丁目41番8 号中外製薬株式会社綜合研究所 内

⑫発 明 者 日野原好和

東京都豊島区高田3丁目41番8

号中外製薬株式会社綜合研究所 内

⑫発 明 者 小泉益男

東京都豊島区高田3丁目41番8 号中外製薬株式会社綜合研究所

⑫発 明 者 村上泰

東京都豊島区高田3丁目41番8 号中外製薬株式会社綜合研究所 内

⑪出 願 人 中外製薬株式会社

東京都北区浮間5丁目5番1号

個代 理 人 安藤憲章

最終頁に続く

#### 明細 書

1. 発明の名称

血糖降下剤

2. 特許請求の範囲

一般式

$$\sum_{N=1}^{NH_2} coN < \frac{R_1}{R_2}$$

(式中、R1及びR2は同一又は異って、水栗原子、 直鎖・分岐鎖・環状アルキル基、核に置換基を有 し得るアラルキル基又は置換基を有し得るフェニ ル基を示す。) で表わされる化合物を有効成分と する血磁降下剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、次の一般式

(式中、R1及びR2は同一又は異って、水梨原子, 直鎖・分岐鎖・環状アルキル基,核に置換基を有 し得るアラルキル基又は置換基を有し得るフェニル基を示す。) で要わされる化合物を有効成分とする血糖降下剤の発明である。

上式 (I) で表わされる化合物の中には、公知の化合物が含まれるが、それらの配載されている先行文献には血糖降下作用ないしそれを示唆する楽理作用は全く記載されていない。

上式 (1) で要わされる本発明の化合物は、例えば、以下の参考例に示すように、対応するメタニトロ安息香酸アミド類を常法により還元するととにより容易に得るととができる。

谷考例.

イソプロピルアミン 6 9 . トリエチルアミン 1 5 m 及びアセトン 2 0 0 m の混合溶液に、氷冷捷拌下、メタニトロペンゾイルクロライド 1 8 6 9 を徐々に加える。阿温度で 3 0 分、次いで宝温で 1 時間機拌後反応溶液を 1 4 の水に注ぎ、析出する結晶を炉取し、水洗後再結晶して無色針状晶のメタニトロ・N-インプロピルペンズアミド (融点 1 3 1 ~ 1 3 2 C) 1 8 7 9 を得た。この 5.2

8、10%パラジウム - 炭素 0.5 9 及びエタノール100 efの風液に水素を通じ、常法により接触 還元する。計算量の水素を吸収後触媒を除去し、 反応液を滅圧機縮し、残渣をエタノールより再結 晶して無色針状晶のメタアミノ - N - イソブロビ ルペンズアミド(化合物 1) 4.1 9 を得た。 験点 148~149℃

元素分析値 分子式 O<sub>10</sub> H<sub>14</sub> N<sub>2</sub> O として

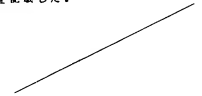
C H N

理 輪 値 (24) 6 7.3 8 7.9 2 1 5.7 2

突側値29 67.35 7.94 15.69

上記と同様にして表1の化合物を得た。

なお、化合物 2 5 , 2 7 及び 2 9 は油状で将られたので表中にハイマススペクトルの値を、欄外にNMRの値を配敷した。



 $\mathcal{P}^{A}$ 

表 - 1 
$$\left(\begin{array}{c} NH_2 \\ A_2 \end{array}\right)$$
 con $\left(\begin{array}{c} A_1 \\ A_2 \end{array}\right)$ 

| 化合物 | 微換基及び置換位置      |                |  | 融点      | 収塞  | 元素分析值   |          |          |          |          |          |
|-----|----------------|----------------|--|---------|-----|---------|----------|----------|----------|----------|----------|
| Ma. | R <sub>1</sub> | R <sub>2</sub> | 分子式  | (3)     | (%) | 理<br>0  | 論 値<br>H | (%)<br>N | 奥の       | 例()<br>H | (%)<br>N |
| 2   | H              | н              | O7 H 8 N 2 O                                     | 77~78   | 8 1 | 6175    | 5.9 2    | 2 0.5 8  | 6 1.7 1  | 5.96     | 20.55    |
| 3   | ,              | СНз            | Os H 10 N 2 O                                    | 121~122 | 8 5 | 6398    | 6.71     | 18.65    | 6392     | 6.68     | 18.69    |
| 4   | •              | C 2H6          | O <sub>9</sub> H <sub>12</sub> N <sub>2</sub> O  | 70~71   | 7 6 | 6 5.8 3 | 7.3 7    | 17.06    | 6 5.7 2  | 7.2 8    | 17.19    |
| 5   | ,              | n-C3 H7        | O10 H14N2 O                                      | 57~58   | 7 8 | 6 7.3 8 | 7.92     | 1 5.7 2  | 6 7.2 5  | 7.8 8    | 1 5.6 4  |
| 6   | ,              | a-C4H9         | C11H16N2O  | 112~113 | 7 5 | 6 8.7 2 | 8.39     | 1 4.5 7  | 68.70    | 8.3 7    | 1 4.5 0  |
| 7   | ,              | sec -04 H9     | •  | 109~111 | 7 4 |         | ,        |          | 68.67    | 8.4 4    | 1465     |
| 8   | •              | t-04H9         | ,  | 126~127 | 7 9 |         | •        |          | 6 8. 6 9 | 8.36     | 1 4.5 1  |
| 9   | ,              | 6-04Hp         | ,  | 87~89   | 7 6 |         | ,        |          | 68.75    | 8.4 6    | 1 4.6 2  |
| 10  | ,              | <b>-(H)</b>    | C <sub>13</sub> H <sub>18</sub> N <sub>2</sub> O | 147~148 | 8 4 | 7 1.5 2 | 8.3 1    | 1283     | 7 1.5 8  | 8.35     | 1 2 7 6  |
| 11  | •.             | -🗘             | C 13 H 12 N2 O                                   | 132~133 | 8 6 | 7356    | 5.70     | 1320     | 7 3.5 0  | 5.67     | 13.26    |
| 1 2 | ,              | -Ochs.         | C14H14 N2O                                       | 88~89   | 8 4 | 7 4.3 1 | 6.24     | 1238     | 7 4. 2 4 | 6. 2 0   | 1 3.4 5  |

| Ma  | 慢換基及び置換位置      |  |   | 88 A    | 収塞  | 元素分析值    |          |          |          |        |          |
|-----|----------------|--|---|---------|-----|----------|----------|----------|----------|--------|----------|
|     | R <sub>1</sub> | R <sub>2</sub>                         | 分子式.  | (3)     | (%) | 理<br>C   | 輪 値<br>H | (%)<br>N | )<br>(2) | 別値     | (%)<br>N |
| 1 3 | н              | OCH <sub>9</sub>                       | C <sub>15</sub> H <sub>16</sub> N <sub>2</sub> O <sub>3</sub> | 83~84   | 7 6 | 6 6. 1 6 | 5.9 2    | 1 0.2 9  | 6 5.9 8  | 5.88   | 1035     |
| 1 4 | •              | -CONT.                                 | O14 H13 N3 O2   | 180~182 | 5 6 | 6 5.8 7  | 5.13     | 1 6.4 6  | 6 5.7 5  | 5.1 8  | 1 6.5 5  |
| 1 5 | •              | -CONH2                                 | ,   | 135~136 | 5 9 |          | •        |          | 6 5. 7 9 | 5.10   | 1 6.5 2  |
| 16  | •              | -CONH2                                 | ,   | 223~226 | 6 8 |          |          |          | 6 5.8 1  | 5.07   | 1 6.5 3  |
| 1 7 | •              | Nit b                                  | C <sub>13</sub> H <sub>13</sub> N <sub>3</sub> O              | 151~153 | 7 9 | 6 8.7 0  | 5.77     | 1 8.4.9  | 6 8. 6 4 | 5.79   | 18.43    |
| 18  | •              | -≪NH₂                                  | ,   | 130~131 | 7 1 |          | ,        |          | 6 8.7 7  | 5.70   | 1853     |
| 1 9 | •              | -⟨◯}-NH <sub>2</sub>                   | ,   | 150~151 | 7 4 |          | ,        |          | 68.75    | 5. 6 7 | 1 8.4 2  |
| 2 0 | •              | COOH                                   | O14 H12 N2 O3   | 231~233 | 5 9 | 6 5.6 2  | 4.7 2    | 1 0. 9 3 | 6 5. 7 1 | 4.6 6  | 1 1.0 2  |
| 2 1 | ,              | -сиз-С                                 | O14H14N2O   | 96~97   | 7 3 | 7 4.3 1  | 6.24     | 1238     | 74.25    | 6.19   | 1249     |
| 2 2 | •              | - CH3-CH3                              | C <sub>15</sub> H <sub>16</sub> N <sub>2</sub> O              | 94~95   | 8 0 | 74.97    | 6.71     | 1166     | 74.92    | 6.75   | 11.61    |
| 2 3 | ,              | -сн <sub>2</sub> -{_> осн <sub>3</sub> | C 15 H 16 N 2 O 2   | 109~110 | 7 9 | 7 0.2 9  | 6.29     | 1 0.9 3  | 7 0.3 4  | 6.32   | 1 0.8 9  |
| 2 4 | •              | -crz-C>u                               | O 14 H13 Of N2 O  | 131~132 | 6 7 | 6 4.4 9  | 5.03     | 1 0.75   | 6 4.4 2  | 5.00   | 1 0.7 9  |

| Ala | 備機基及び債換位置      |                |  |         |        | 元素分析領                      |                       |  |  |  |
|-----|----------------|----------------|--|---------|--------|----------------------------|-----------------------|--|--|--|
|     | R <sub>1</sub> | R <sub>2</sub> | 分子式  | (21)    | 収率 (%) | 理論位別 1                     | 寒胡(tá)<br>C H N       |  |  |  |
| 2 5 | н              | -сн2сн2-(      | C <sub>15</sub> H <sub>16</sub> N <sub>2</sub> O | oil     | 6 2    | ハイマススペクトル<br>2 4 0.1 2 5 9 | (*1)<br>2 4 0.1 2 4 6 |  |  |  |
| 2 6 | он з           | он3            | C9H12N2O   | 87~88   | 8 2    | 6 5.8 3 7.3 7 1 7.0 6      | 65.78 7.41 17.12      |  |  |  |
| 2 7 | n-03H7         | #-C3H7         | C13 H20 N2O                                      | oil     | 7 6    | ハイマススペクトル<br>2 2 0.1 5 7 1 | (*2)<br>2 2 0 1 5 8 0 |  |  |  |
| 2 8 | 6-03H7         | i-C3H7         | •  | 179~180 | 8 0    | 70.87 9.15 12.72           | 70.79 9.15 12.78      |  |  |  |
| 2 9 | m-O4 H9        | n-O4H9         | C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> N <sub>2</sub> O | oil     | 7 4    | ハイマススペクトル<br>2 4 8.1 8 8 3 | (*3)<br>2 4 8 1 8 7 5 |  |  |  |
| 3 0 | i-CaHo         | 6-C4H9         | ,  | 85~86   | 7 9    | 72.54 9.74 11.28           | 72.48 9.79 11.34      |  |  |  |

\*1: NMR(CDC4<sub>3</sub>) 8:7.55~6.40(10H, aromatic-H, -CONH-), 3.75(2H, s, -NH<sub>2</sub>), 3.45(2H, t, J=6Hs, -CH<sub>2</sub>-), 2.75(2H, t, J=6Hs, -CH<sub>2</sub>-)

\* 2: NMR (CDCL<sub>3</sub>) 4: 7.35~6.50(4H, aromatic -H), 3.90(2H, a, -NH<sub>2</sub>), 3.30(4H, t, J=6Hz, (-CH<sub>2</sub>OH<sub>2</sub>OH<sub>3</sub>)×2), 1.60(4H, sextet, J=6Hz, (-CH<sub>2</sub>OH<sub>2</sub>OH<sub>3</sub>)×2), 0.85(6H, t, J=6Hz, (-OH<sub>2</sub>OH<sub>2</sub>OH<sub>2</sub>OH<sub>3</sub>)×2)

とのようにして得られる本発明の化合物は、優れたインスリン生合成促進作用及び血糖降下作用を有し、ヒトに対しては 0.1~100 m/ brで有効で、1日1回 0.1~100 m/ brの投与で24時間以上その効力を持続する。

投与に際しては、通常の製剤化に用いられる慣用手段により所認の剤形に成形された製剤が用い られる。

#### 実施例1.

1 群 5 心の 5 趣令 D D Y 系マウス(雄・体重 2 5 ~ 3 0 9 )を 1 6 時間絶食後、本発明化合物(2 0 0 呵 / 40 )の水溶液又はけん燗液を経口投与し、2 0 分後にストレブトゾトシン 2 0 0 呵 / 40 を静脈内に投与した。 2 4 時間後に心臓から採血し、グルコースオキシダーセ法により血中糖量を、また、二抗体法により血しようインスリン量を側定した。測定結果を表 2 に例示する。

なお、炎中の化合物番号は参考例の化合物番号 に対応している。

| 投与化合物  | 血糖值(mg/dl) mean ± S.E.M. | 血しようインスリン(#U/et)<br>mean ± S.B.M. |
|--------|--------------------------|-----------------------------------|
| 正常マウス  | 157 ± 6                  | 199±40                            |
| なし(対照) | 386 ± 21                 | 4 3 ± 2 5                         |
| 1      | 2 2 4 ± 1 9 ***          | 176±37°                           |
| 2      | 157±16***                | 153±46                            |
| 3      | 260±33*                  | 2 1 3 ± 4 8*                      |
| 4      | 2 4 8 ± 4 7 *            | 1 9 2 ± 5 4                       |
| 1 0    | 2 6 3 ± 3 6 *            | 2 0 1 ± 3 8*                      |
| 1 2    | 2 6 5 ± 3 2 *            | 2 5 3 ± 5 6*                      |
| 1 8    | 166±35***                | 1 9 0 ± 5 1*                      |
| 2 1    | 150± 6***                | 2 2 4 ± 3 0 • •                   |
| 2 4    | 1 9 3 ± 4 1 ••           | 173±63                            |
| 2 5    | 2 1 0 ± 3 9 ••           | 184±48*                           |
| 2 6    | 2 6 7 ± 5 3              | 2 2 0 ± 3 7**                     |
|        |                          |                                   |

\*: P < 0.05 \*\*: P < 0.01 \*\*\*: P < 0.001

#### 実 照 例 2.

| メタアミノペンメアミド (化合物 2 ) | 1 | 0 | 0    | 部 |  |
|----------------------|---|---|------|---|--|
| リン酸水霖カルシウム           |   | 5 | 8. 5 | 部 |  |
| 結晶セルロース              |   | 5 | 0    | 部 |  |
| コ <i>ーンスターチ</i>      |   | 4 | 0    | 部 |  |
| ステアリン酸 カルシウム         |   |   | 1. 5 | 部 |  |

これらをよく現合し、常法により1 袋 2 5 0 9 に打錠(有効成分 1 0 0 9 含有)し、血糖降下用錠剤として用いる。

#### 寒 施 例 3.

メタアミノ - N - ペンジルペンズアミド(化合物 2 1 )の 4 0 % 水溶液を調製し、1 アンブルに 2 mf ずつ封入し、減 領して血糖降下用庄射剤として用いる。

出顧人 中外製薬株式会社

代理人 安藤 意章

## 第1頁の続き

⑩発 明 者 中野英樹

東京都豊島区高田3丁目41番8 号中外製薬株式会社綜合研究所 内